


Legemidler - Blandekort, Protrombin, humant protrombinkompleksskonsentrat

D46633

 Utgave:
4.00

 Gjelder fra:
20.11.2024

Side 1 av 1

| B02BD01 | ANESTESI/INTENSIV | | | |
|--|---|--|---|---|
| | Humant protrombinkompleksskonsentrat Prothromplex® | | | |
| Styrke | Stamløsning og videre fortykning | Administrasjon | Holdbarhet RT= Romtemperatur K= Kjøleskap | Merknader |
| 500 E (enheter) per hetteglass Pulver og oppløsningsvæske til inj/inf, sett Settet inneholder: 1 hetteglass Prothromplex 500 E pulver, 1 hetteglass a 17 ml oppløsningsvæske/sterilt vann, 1 Mix2 vial overføringsadapter | La pulver og oppløsningsvæske få romtemperatur før rekonstituering. Pulveret løses opp med medfølgende oppløsningsvæske. Benytt vedlagte overførings-adapter. Hetteglasset skal roteres forsiktig til pulveret er oppløst. Ikke rist. For videre beskrivelse, se pakningsvedlegg. Løsningen skal være klar, fargeløs/opaliserende og uten partikler. Konsentrasjon i ferdig oppløsning: 30 E per ml | <u>IV injeksjon/infusjon:</u> Forordnet dose trekkes opp i sprøyte og administreres med sprøytepumpe. <u>Injeksjons-/infusjonshastighet:</u> Maksimalt 2 ml/min = 120 ml/time | Holdbarhet er inkludert brukstid. <u>Hetteglass:</u> Benyttes umiddelbart etter rekonstituering. <u>Fortynnet løsning i sprøyte:</u> 3 timer RT | Navn, styrke og batch/lotnummer noteres i pasientens journal. Skal ikke føres i transfusjonskurve. NB! Sørg for at blod ikke kommer inn i sprøyten, ettersom blodet da kan koagulere og man kan risikere å injisere fibrinkoagler i pasienten. Skal ikke blandes med andre legemidler eller væsker. NaCl 9 mg/ml kan benyttes for å skylle venetilgang før og etter administrasjon. |
| Kilder: Preparatomtale, SPC, Prothromplex november 2024 | | | | |